



ΕΦΗΜΕΡΙΣ ΤΗΣ ΚΥΒΕΡΝΗΣΕΩΣ

ΤΗΣ ΕΛΛΗΝΙΚΗΣ ΔΗΜΟΚΡΑΤΙΑΣ

ΤΕΥΧΟΣ ΔΕΥΤΕΡΟ

Αρ. Φύλλου 3126

9 Δεκεμβρίου 2013

ΠΕΡΙΕΧΟΜΕΝΑ

ΑΠΟΦΑΣΕΙΣ

- Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊόντος DOCETAXEL MEDICALLIS..... 1
- Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊόντος TIXTAR..... 2
- Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊόντος TIXTELLER..... 3
- Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας ραδιοφαρμακευτικού προϊόντος [¹⁸F] CHOLINE / ΒΙΟΚΟΣΜΟΣ..... 4
- Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας ραδιοφαρμακευτικού προϊόντος [¹⁸F] FLT / ΒΙΟΚΟΣΜΟΣ..... 5
- Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας ραδιοφαρμακευτικού προϊόντος [¹⁸F] NaF / ΒΙΟΚΟΣΜΟΣ..... 6
- Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊόντος FERDIV..... 7
- Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊόντος DESLORATADINE / SANDOZ..... 8
- Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊόντος FERRELUC..... 9
- Ανάκληση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊόντος DOXORUBICIN HYDROCHLORIDE / TEVA..... 10
- Ανάκληση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊόντος TOLTERODINE / TEVA..... 11
- Ανάκληση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊόντος VALACICLOVIR / TEVA..... 12
- Ανάκληση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊόντος TIBOLONE / TEVA..... 13
- Ανάκληση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊόντος DESLORATADINE / TEVA PHARMA..... 14
- Ανάκληση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊόντος ZOLPIDEM TARTRATE / TEVA..... 15
- Ανάκληση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊόντος DOXAZOSIN / TEVA..... 16
- Ανάκληση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊόντος VENLAFAXINE / TEVA..... 17
- Ανάκληση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊόντος VINORELBINE / TEVA..... 18
- Ανάκληση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊόντος METFORMIN HCL / AUROBINDO..... 19
- Ανάκληση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊόντος AMINOPLASMA / B. BRAUN..... 20

ΑΠΟΦΑΣΕΙΣ

(1)
Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊόντος DOCETAXEL MEDICALLIS.

Με την υπ' αριθμ. 84664, 84665/5.11.2013 απόφαση του ΕΟΦ χορηγήθηκε, βάσει των διατάξεων του άρθρου 21 της κοινής υπουργικής απόφασης ΔΥΓ3 (α) 82161/2012, άδεια κυκλοφορίας στο φαρμακευτικό προϊόν DOCETAXEL MEDICALLIS.

Δραστική ουσία: DOCETAXEL TRIHYDRATE.

Μορφή: Πυκνό σκεύασμα και διαλύτης για Παρασκευή διαλύματος προς έγχυση 20mg/0,5ml VIAL και 80MG/2MLVIAL.

Δικαιούχος σήματος: «MEDICALIS ΕΜΠΟΡΙΑ ΦΑΡΜΑΚΩΝ ΕΠΕ» με δ.τ. «MEDICALIS ΕΠΕ ΕΛΛΑΔΑ».

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας: «MEDICALIS ΕΜΠΟΡΙΑ ΦΑΡΜΑΚΩΝ ΕΠΕ» με δ.τ. «MEDICALIS ΕΠΕ ΕΛΛΑΔΑ».

Ο Πρόεδρος
ΔΗΜΗΤΡΙΟΣ ΛΙΝΤΖΕΡΗΣ

(2)
Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊόντος TIXTAR.

Με την υπ' αριθμ. 85141/11.11.2013 απόφαση του ΕΟΦ χορηγήθηκε, βάσει των διατάξεων του άρθρου 33 της κοινής υπουργικής απόφασης ΔΥΓ3α/Γ.Π. 32221/2013, άδεια κυκλοφορίας στο φαρμακευτικό προϊόν TIXTAR.

Δραστική ουσία: RIFAXIMIN.

Μορφή: Επικαλυμμένο με λεπτό υμένιο δισκίο 550mg/TAB.
Δικαιούχος σήματος: ALFA WASSERMANN SPA, ALANNO, ITALY.

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας: ALFA WASSERMANN SPA, ALANNO, ITALY.

Ο Πρόεδρος
ΔΗΜΗΤΡΙΟΣ ΛΙΝΤΖΕΡΗΣ

(3)
Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊόντος TIXTELLER.

Με την υπ' αριθμ. 85136/11.11.2013 απόφαση του ΕΟΦ χορηγήθηκε, βάσει των διατάξεων του άρθρου 33 της κοι-

νής υπουργικής απόφασης ΔΥΓ3α/Γ.Π. 32221/2013, άδεια κυκλοφορίας στο φαρμακευτικό προϊόν TIXTELLER.

Δραστική ουσία: RIFAXIMIN.

Μορφή: Επικαλυμμένο με λεπτό υμένιο δισκίο 550mg/TAB.

Δικαιούχος σήματος: ALFA WASSERMANN SPA, ALANNO, ITALY.

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας: ALFA WASSERMANN SPA, ALANNO, ITALY.

Ο Πρόεδρος

ΔΗΜΗΤΡΙΟΣ ΛΙΝΤΖΕΡΗΣ

(4)

Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας ραδιοφαρμακευτικού προϊόντος [¹⁸F] CHOLINE / ΒΙΟΚΟΣΜΟΣ.

Με την υπ' αριθμ. 77769/13.11.2013 απόφαση του ΕΟΦ χορηγήθηκε, βάσει των διατάξεων της κοινής υπουργικής απόφασης ΔΥΓ3α/Γ.Π. 32221/2013, άδεια κυκλοφορίας στο ραδιοφαρμακευτικό προϊόν [¹⁸F] CHOLINE / ΒΙΟΚΟΣΜΟΣ.

Μορφή: Ενέσιμο διάλυμα 44-6900MBq/ml.

Δικαιούχος: «ΒΙΟΚΟΣΜΟΣ ΙΑΤΡΙΚΟΣ ΕΠΙΣΤΗΜΟΝΙΚΟΣ ΕΞΟΠΛΙΣΜΟΣ ΑΝΩΝΥΜΗ ΕΜΠΟΡΙΚΗ ΒΙΟΜΗΧΑΝΙΚΗ ΕΤΑΙΡΕΙΑ» με δ.τ. «ΒΙΟΚΟΣΜΟΣ Α.Ε.Β.Ε.».

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας: «ΒΙΟΚΟΣΜΟΣ ΙΑΤΡΙΚΟΣ ΕΠΙΣΤΗΜΟΝΙΚΟΣ ΕΞΟΠΛΙΣΜΟΣ ΑΝΩΝΥΜΗ ΕΜΠΟΡΙΚΗ ΒΙΟΜΗΧΑΝΙΚΗ ΕΤΑΙΡΕΙΑ» με δ.τ. «ΒΙΟΚΟΣΜΟΣ Α.Ε.Β.Ε.».

Ο Πρόεδρος

ΔΗΜΗΤΡΙΟΣ ΛΙΝΤΖΕΡΗΣ

(5)

Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας ραδιοφαρμακευτικού προϊόντος [¹⁸F] FLT / ΒΙΟΚΟΣΜΟΣ.

Με την υπ' αριθμ. 86795/13.11.2013 απόφαση του ΕΟΦ χορηγήθηκε, βάσει των διατάξεων της κοινής υπουργικής απόφασης ΔΥΓ3α/Γ.Π. 32221/2013, άδεια κυκλοφορίας στο ραδιοφαρμακευτικό προϊόν [¹⁸F] FLT / ΒΙΟΚΟΣΜΟΣ.

Μορφή: Ενέσιμο διάλυμα 44-6684MBq/ml.

Δικαιούχος: «ΒΙΟΚΟΣΜΟΣ ΙΑΤΡΙΚΟΣ ΕΠΙΣΤΗΜΟΝΙΚΟΣ ΕΞΟΠΛΙΣΜΟΣ ΑΝΩΝΥΜΗ ΕΜΠΟΡΙΚΗ ΒΙΟΜΗΧΑΝΙΚΗ ΕΤΑΙΡΕΙΑ» με δ.τ. «ΒΙΟΚΟΣΜΟΣ Α.Ε.Β.Ε.».

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας: «ΒΙΟΚΟΣΜΟΣ ΙΑΤΡΙΚΟΣ ΕΠΙΣΤΗΜΟΝΙΚΟΣ ΕΞΟΠΛΙΣΜΟΣ ΑΝΩΝΥΜΗ ΕΜΠΟΡΙΚΗ ΒΙΟΜΗΧΑΝΙΚΗ ΕΤΑΙΡΕΙΑ» με δ.τ. «ΒΙΟΚΟΣΜΟΣ Α.Ε.Β.Ε.».

Ο Πρόεδρος

ΔΗΜΗΤΡΙΟΣ ΛΙΝΤΖΕΡΗΣ

(6)

Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας ραδιοφαρμακευτικού προϊόντος [¹⁸F] NaF / ΒΙΟΚΟΣΜΟΣ.

Με την υπ' αριθμ. 86796/13.11.2013 απόφαση του ΕΟΦ χορηγήθηκε, βάσει των διατάξεων της κοινής υπουργικής απόφασης ΔΥΓ3α/Γ.Π. 32221/2013, άδεια κυκλοφορίας στο ραδιοφαρμακευτικό προϊόν [¹⁸F] NaF / ΒΙΟΚΟΣΜΟΣ.

Μορφή: Ενέσιμο διάλυμα 44-13875MBq/ml.

Δικαιούχος: ΒΙΟΚΟΣΜΟΣ ΙΑΤΡΙΚΟΣ ΕΠΙΣΤΗΜΟΝΙΚΟΣ ΕΞΟΠΛΙΣΜΟΣ ΑΝΩΝΥΜΗ ΕΜΠΟΡΙΚΗ ΒΙΟΜΗΧΑΝΙΚΗ ΕΤΑΙΡΕΙΑ με δ.τ. «ΒΙΟΚΟΣΜΟΣ Α.Ε.Β.Ε.».

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας: «ΒΙΟΚΟΣΜΟΣ ΙΑΤΡΙΚΟΣ ΕΠΙΣΤΗΜΟΝΙΚΟΣ ΕΞΟΠΛΙΣΜΟΣ ΑΝΩΝΥΜΗ ΕΜΠΟΡΙΚΗ ΒΙΟΜΗΧΑΝΙΚΗ ΕΤΑΙΡΕΙΑ» με δ.τ. «ΒΙΟΚΟΣΜΟΣ Α.Ε.Β.Ε.».

Ο Πρόεδρος

ΔΗΜΗΤΡΙΟΣ ΛΙΝΤΖΕΡΗΣ

(7)

Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊόντος FERDIV.

Με την υπ' αριθμ. 82685/11.11.2013 απόφαση του ΕΟΦ χορηγήθηκε, βάσει των διατάξεων του άρθρου 21 της κοινής υπουργικής απόφασης ΔΥΓ3α/Γ.Π. 32221/2013, άδεια κυκλοφορίας στο φαρμακευτικό προϊόν FERDIV.

Δραστική ουσία: FERROUS GLUCONATE.

Μορφή: Αναβράζοντα κοκκία 695mg (80mg Fe⁺⁺)/SACHET.

Δικαιούχος σήματος: «CROSS ΦΑΡΜΑΚΕΥΤΙΚΗ ΕΠΕ» με δ.τ. «CROSS PHARMACEUTICALS LTD».

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας: «CROSS ΦΑΡΜΑΚΕΥΤΙΚΗ ΕΠΕ» με δ.τ. «CROSS PHARMACEUTICALS LTD».

Ο Πρόεδρος

ΔΗΜΗΤΡΙΟΣ ΛΙΝΤΖΕΡΗΣ

(8)

Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊόντος DESLORATADINE / SANDOZ.

Με την υπ' αριθμ. 86253/11.11.2013 απόφαση του ΕΟΦ χορηγήθηκε, βάσει των διατάξεων του άρθρου 21 της κοινής υπουργικής απόφασης ΔΥΓ3α/Γ.Π. 32221/2013, άδεια κυκλοφορίας στο φαρμακευτικό προϊόν DESLORATADINE / SANDOZ.

Δραστική ουσία: DESLORATADINE.

Μορφή: Επικαλυμμένο με λεπτό υμένιο δισκίο 5mg/TAB.

Δικαιούχος σήματος: SANDOZ GMBH, KUNDL, AUSTRIA.

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας: SANDOZ GMBH, KUNDL, AUSTRIA.

Ο Πρόεδρος

ΔΗΜΗΤΡΙΟΣ ΛΙΝΤΖΕΡΗΣ

(9)

Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊόντος FERRELUC.

Με την υπ' αριθμ. 86251 /11.11.2013 απόφαση του ΕΟΦ χορηγήθηκε, βάσει των διατάξεων του άρθρου 21 της κοινής υπουργικής απόφασης ΔΥΓ3α/Γ.Π. 32221/2013, άδεια κυκλοφορίας στο φαρμακευτικό προϊόν FERRELUC.

Δραστική ουσία: FERROUS GLUCONATE.

Μορφή: Αναβράζοντα κοκκία 695mg (80mg Fe⁺⁺)/SACHET.

Δικαιούχος σήματος: «GLOBAL DEVELOPMENT ΦΑΡΜΑΚΕΥΤΙΚΗ ΕΠΕ» με δ.τ. «SOIN DE SANTE».

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας: «GLOBAL DEVELOPMENT ΦΑΡΜΑΚΕΥΤΙΚΗ ΕΠΕ» με δ.τ. «SOIN DE SANTE».

Ο Πρόεδρος

ΔΗΜΗΤΡΙΟΣ ΛΙΝΤΖΕΡΗΣ

(10)
Ανάκληση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού
προϊόντος DOXORUBICIN HYDROCHLORIDE / TEVA.

Με την υπ' αριθμ. 81882/1.11.2013 απόφαση του ΕΟΦ ανακλήθηκε, βάσει των διατάξεων της κοινής υπουργικής απόφασης ΔΥΓ3α/Γ.Π. 32221/2013, η άδεια κυκλοφορίας του φαρμακευτικού προϊόντος DOXORUBICIN HYDROCHLORIDE / TEVA.

Μορφή: Πυκνό διάλυμα για παρασκευή διαλύματος προς έγχυση 2mg/ML.

Δικαιούχος σήματος: «TEVA PHARMA B.V., THE NETHERLANDS»

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας: «TEVA PHARMA B.V., THE NETHERLANDS»

Διότι: Κατόπιν αιτήσεως της εταιρείας.

Ο Πρόεδρος
ΔΗΜΗΤΡΙΟΣ ΛΙΝΤΖΕΡΗΣ

(11)
Ανάκληση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού
προϊόντος TOLTERODINE / TEVA

Με την υπ' αριθμ. 81884/1.11.2013 απόφαση του ΕΟΦ ανακλήθηκε, βάσει των διατάξεων της κοινής υπουργικής απόφασης ΔΥΓ3α/Γ.Π. 32221/2013, η άδεια κυκλοφορίας του φαρμακευτικού προϊόντος TOLTERODINE/ TEVA.

Μορφή: Καψάκιο παρατεταμένης αποδέσμευσης, σκληρό 4mg/CAP.

Δικαιούχος σήματος: TEVA PHARMA B.V., THE NETHERLANDS.

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας: TEVA PHARMA B.V., THE NETHERLANDS.

Διότι: Κατόπιν αιτήσεως της εταιρείας.

Ο Πρόεδρος
ΔΗΜΗΤΡΙΟΣ ΛΙΝΤΖΕΡΗΣ

(12)
Ανάκληση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού
προϊόντος VALACICLOVIR / TEVA

Με την υπ' αριθμ. 81885/1.11.2013 απόφαση του ΕΟΦ ανακλήθηκε, βάσει των διατάξεων της κοινής υπουργικής απόφασης ΔΥΓ3α/Γ.Π. 32221/2013, η άδεια κυκλοφορίας του φαρμακευτικού προϊόντος VALACICLOVIR / TEVA.

Μορφή: Επικαλυμμένο με λεπτό υμένιο δισκίο 500mg/TAB.

Δικαιούχος σήματος: TEVA PHARMA B.V., THE NETHERLANDS.

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας: TEVA PHARMA B.V., THE NETHERLANDS.

Διότι: Κατόπιν αιτήσεως της εταιρείας.

Ο Πρόεδρος
ΔΗΜΗΤΡΙΟΣ ΛΙΝΤΖΕΡΗΣ

(13)
Ανάκληση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού
προϊόντος TIBOLONE / TEVA.

Με την υπ' αριθμ. 81883/1.11.2013 απόφαση του ΕΟΦ ανακλήθηκε, βάσει των διατάξεων της κοινής υπουργικής απόφασης ΔΥΓ3α/Γ.Π. 32221/2013, η άδεια κυκλοφορίας του φαρμακευτικού προϊόντος TIBOLONE / TEVA.

Μορφή: Δισκίο 2,5mg/TAB.

Δικαιούχος σήματος: TEVA PHARMA B.V., THE NETHERLANDS.

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας: TEVA PHARMA B.V., THE NETHERLANDS.

Διότι: Κατόπιν αιτήσεως της εταιρείας.

Ο Πρόεδρος
ΔΗΜΗΤΡΙΟΣ ΛΙΝΤΖΕΡΗΣ

(14)
Ανάκληση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού
προϊόντος DESLORATADINE / TEVA PHARMA.

Με την υπ' αριθμ. 81880/1.11.2013 απόφαση του ΕΟΦ ανακλήθηκε, βάσει των διατάξεων της κοινής υπουργικής απόφασης ΔΥΓ3α/Γ.Π. 32221/2013, η άδεια κυκλοφορίας του φαρμακευτικού προϊόντος DESLORATADINE / TEVA PHARMA.

Μορφή: Δισκίο διασπειρόμενο στο στόμα 2,5mg/TAB, 5mg/TAB.

Δικαιούχος σήματος: TEVA PHARMA B.V., THE NETHERLANDS.

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας: TEVA PHARMA B.V., THE NETHERLANDS.

Διότι: Κατόπιν αιτήσεως της εταιρείας.

Ο Πρόεδρος
ΔΗΜΗΤΡΙΟΣ ΛΙΝΤΖΕΡΗΣ

(15)
Ανάκληση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού
προϊόντος ZOLPIDEM TARTRATE / TEVA.

Με την υπ' αριθμ. 81888/1.11.2013 απόφαση του ΕΟΦ ανακλήθηκε, βάσει των διατάξεων της κοινής υπουργικής απόφασης ΔΥΓ3α/Γ.Π. 32221/2013, η άδεια κυκλοφορίας του φαρμακευτικού προϊόντος ZOLPIDEM TARTRATE / TEVA.

Μορφή: Επικαλυμμένο με λεπτό υμένιο δισκίο 5mg/TAB, 10mg/TAB.

Δικαιούχος σήματος: TEVA PHARMA B.V., THE NETHERLANDS.

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας: TEVA PHARMA B.V., THE NETHERLANDS.

Διότι: Κατόπιν αιτήσεως της εταιρείας.

Ο Πρόεδρος
ΔΗΜΗΤΡΙΟΣ ΛΙΝΤΖΕΡΗΣ

(16)
Ανάκληση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού
προϊόντος DOXAZOSIN / TEVA.

Με την υπ' αριθμ. 81881/1.11.2013 απόφαση του ΕΟΦ ανακλήθηκε, βάσει των διατάξεων της κοινής υπουργικής απόφασης ΔΥΓ3α/Γ.Π. 32221/2013, η άδεια κυκλοφορίας του φαρμακευτικού προϊόντος DOXAZOSIN / TEVA.

Μορφή: Δισκίο παρατεταμένης αποδέσμευσης 4mg/TAB.

Δικαιούχος σήματος: TEVA PHARMA B.V., THE NETHERLANDS.

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας TEVA PHARMA B.V., THE NETHERLANDS.

Διότι: Κατόπιν αιτήσεως της εταιρείας.

Ο Πρόεδρος

ΔΗΜΗΤΡΙΟΣ ΛΙΝΤΖΕΡΗΣ

Ανάκληση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊόντος VENLAFAXINE / TEVA.

(17)

Με την υπ' αριθμ. 81886/1.11.2013 απόφαση του ΕΟΦ ανακλήθηκε, βάσει των διατάξεων της κοινής υπουργικής απόφασης ΔΥΓ3α/Γ.Π. 32221/2013, η άδεια κυκλοφορίας του φαρμακευτικού προϊόντος VENLAFAXINE / TEVA.

Μορφή: Δισκίο 25mg/TAB, 37,5mg/TAB, 50mg/TAB, 75mg/TAB.

Δικαιούχος σήματος: TEVA PHARMA B.V., THE NETHERLANDS.

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας: TEVA PHARMA B.V., THE NETHERLANDS.

Διότι: Κατόπιν αιτήσεως της εταιρείας.

Ο Πρόεδρος

ΔΗΜΗΤΡΙΟΣ ΛΙΝΤΖΕΡΗΣ

Ανάκληση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊόντος VINORELBINE / TEVA.

(18)

Με την υπ' αριθμ. 81887/1.11.2013 απόφαση του ΕΟΦ ανακλήθηκε, βάσει των διατάξεων της κοινής υπουργικής απόφασης ΔΥΓ3α/Γ.Π. 32221/2013, η άδεια κυκλοφορίας του φαρμακευτικού προϊόντος VINORELBINE / TEVA.

Μορφή: Πυκνό διάλυμα για παρασκευή διαλύματος προς έγχυση 10mg/ML

Δικαιούχος σήματος: TEVA PHARMA B.V., THE NETHERLANDS.

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας: TEVA PHARMA B.V., THE NETHERLANDS.

Διότι: Κατόπιν αιτήσεως της εταιρείας.

Ο Πρόεδρος

ΔΗΜΗΤΡΙΟΣ ΛΙΝΤΖΕΡΗΣ

Ανάκληση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊόντος METFORMIN HCL / AUROBINDO

(19)

Με την υπ' αριθμ. 79488/1.11.2013 απόφαση του ΕΟΦ ανακλήθηκε, βάσει των διατάξεων της κοινής υπουργικής απόφασης ΔΥΓ3α/Γ.Π. 32221/2013, η άδεια κυκλοφορίας του φαρμακευτικού προϊόντος METFORMIN HCL / AUROBINDO.

Μορφή: Επικαλυμμένο με λεπτό υμένιο δισκίο 500mg/TAB.

Δικαιούχος σήματος: «AUROBINDO PHARMA LIMITED, U.K.». Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας: «AUROBINDO PHARMA LIMITED, U.K.».

Διότι: Κατόπιν αιτήσεως της εταιρείας.

Ο Πρόεδρος

ΔΗΜΗΤΡΙΟΣ ΛΙΝΤΖΕΡΗΣ

Ανάκληση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊόντος AMINOPLASMAL / B. BRAUN.

(20)

Με την υπ' αριθμ. 74385/1.11.2013 απόφαση του ΕΟΦ ανακλήθηκε, βάσει των διατάξεων της κοινής υπουργικής απόφασης ΔΥΓ3α/Γ.Π. 32221/2013, η άδεια κυκλοφορίας του φαρμακευτικού προϊόντος AMINOPLASMAL / B. BRAUN.

Μορφή: Διάλυμα για έγχυση 10%.

Δικαιούχος σήματος: B. BRAUN MELSUNGEN A.G., GERMANY.

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας B. BRAUN MELSUNGEN A.G., GERMANY.

Διότι: Κατόπιν αιτήσεως της εταιρείας.

Ο Πρόεδρος

ΔΗΜΗΤΡΙΟΣ ΛΙΝΤΖΕΡΗΣ



* 0 2 0 3 1 2 6 0 9 1 2 1 3 0 0 4 *